

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg Tablets

Autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg tablets

Drontal Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg Tablets

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/10/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Européenne De Pharmacotechnie Europhartech
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 06462/3019

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0335/002

États membres concernés:

Autriche Danemark Finlande France Allemagne Islande Italie Pays-Bas
Norvège Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.